BEST AVAILABLE CUPY

PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

G01N 33/574, C07K 13/00

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 94/08241

C12N 15/12

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

D-80331 München (DE).

14. April 1994 (14.04.94)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP93/02666

A1

(22) Internationales Anmeldedatum:

30. September 1993 (30.09.93)

(30) Prioritätsdaten:

P 42 32 823.3

30. September 1992 (30.09.92) DE

(81) Bestimmungsstaaten: CA, JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(74) Anwalt: MÜLLER-BORE & PARTNER; Isartorplatz 6.

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): DEUT-SCHES KREBSFORSCHUNGSZENTRUM STIF-TUNG DES ÖFFENTLICHEN RECHTS [DE/DE]; Im Neuenheimer Feld 280, D-69120 Heidelberg (DE).

(72) Erfinder; und

(72) Erfinder; und
(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): ZENTGRAF, Hanswalter
[DE/DE]; Bluntschlistrasse 6, D-69115 Heidelberg
(DE). SCHRANZ, Peter [DE/DE]; Langgarten 12, D-69124 Langgarten (DE). VOLKMANN, Martin [DE/DE]; Görresstrasse 13, D-69126 Heidelberg (DE). TESS-MER Glandia [DE/DE]; Hähnnetrasse 23, D-74860 MER, Claudia [DE/DE]; Höhenstrasse 23, D-74869 Schwarzach (DE). KLEIN, Ralf [DE/DE]; Alemannenstrasse 26, D-68259 Mannheim (DE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: PROCESS FOR DETECTING P53-SPECIFIC ANTIBODIES

(54) Bezeichnung: NACHWEISVERFAHREN FÜR p53-SPEZIFISCHE ANTIKÖRPER

(57) Abstract

In a process for detecting p53-specific antibodies in body fluids, p53 and/or fragments thereof having binding regions for p53-specific antibodies immobilised on a substrate are incubated with body fluids and the specific antibodies (a) bound to p53 and/or its fragments are reacted with labelled antibodies (b) directed against the antibodies (1), or with unlabelled antibodies (b), then the latter are reacted with marked antibodies (c) directed against the antibodies (b). All labelling is non radioactive. Also disclosed are kits for carrying out this process, p53-fragments having binding regions for p53-specific antibodies, the DNA sequences coding for said fragments, as well as a process for producing the same.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zum Nachweis von p53-spezifischen Antikörpern in Körperflüssigkeiten, das dadurch gekennzeichnet ist, daß man Trägermaterial-gebundenes p53 und/oder Bindungsregionen für p53-spezifische Antikörper aufweisende Fragmente davon mit Körperflüssigkeiten inkubiert und die spezifischen, an das p53 und/oder die Fragmente gebundenen Antikörper (a), mit markierten, gegen die Antikörper (a) gerichteten Antikörpern (b), oder mit unmarkierten Antikörpern (b) und letztere mit markierten, gegen die Antikörper (b) gerichteten Antikörpern (c) reagieren läßt, wobei die Markierung jeweils nichtradioaktiv ist. Ferner betrifft die Erfindung hierfür verwendbare Kits. Desweiteren betrifft sie p53-Fragmente und die sie codierenden DNA-Sequenzen, wobei die Fragmente Bindungsregionen für p53-spezifische Antikörper aufweisen und Verfahren zu ihrer Herstellung.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	Pi	Finnland	MR	Mauritanien
AU	Australien	FR	Frankreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GA	Gabon	NE	Niger
BE	Belgien	GB	Vereinigtes Königreich	NL	Niederlande
BF	Burkina Faso	GN	Guinea	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	GR	Griechenland	NZ	Neusceland
BJ	Benin	HU	Ungarn	PL	Polen
BR	Brasitien	1E	Irland	PT	Portugal
BY	Belarus	· IT	Italien	RO	Rumänien
CA	Kanada	JP	Japan	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SD	Sudan
CG	Kongo	KR	Republik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KZ	Kasachstan	SI	Slowenien
Cl	Côte d'Ivoire	LI	Liechtenstein	SK	Slowakischen Republik
CM	Kamerun	LK	Sri Lanka	SN	Senegal
CN	China	LU	Luxemburg	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LV	Lettland	TG	Togo
CZ	Tschechischen Republik	MC	Monaco	UA	Ukraine
DE	Deutschland	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
DK	Dänemark	ML	Mali	UZ	Usbekistan
ES	Spanien	MN	Mongolei	VN	Vietnam

Nachweisverfahren für p53-spezifische Antikörper

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zum Nachweis von p53-spezifischen Antikörpern in Körperflüssigkeiten. Ferner betrifft sie einen hierfür verwendbaren Kit. Desweiteren betrifft die Erfindung p53-Fragmente und die sie codierenden DNA-Sequenzen, wobei die Fragmente Bindungsregionen für p53-spezifische Antikörper aufweisen, und Verfahren zu ihrer Herstellung.

Es ist bekannt, daß eukaryotische Zellen ein mit p53 bezeichnetes Protein (p53) exprimieren. Dieses Protein ist in seiner Primärstruktur bekannt und weist 393 Aminosäuren auf (vgl. Lamb, P. und Crawford, L.V., Mol. Cell. Biol., Band 6 (1986), 1379-1386). Bei vielen Tumorerkrankungen findet man eine erhöhte Expression von p53. Dies kann mit dem Vorliegen spezifischer gegen p53 gerichteter Antikörper einhergehen. Zum Nachweis solcher Antikörper werden verschiedene Verfahren beschrieben. Beispielsweise werden p53-enthaltende Zellextrakte in vivo radioaktiv markiert und mit Patientenseren immunpräzipitiert (vgl. de Fromentel, C.C. et al., Int. J. Cancer 39 (1987), 185-189). Auch werden Trägermaterialien mit gegen p53-gerichteten Antikörpern beschichtet, hieran p53 aus Zellextrakten adsorbiert und Patientenseren hinzugegeben. Gebundene Anti-p53-Antikörper werden mit Jod-gekoppeltem Protein A nachgewiesen (vgl. Crawford, L.V. et al., Mol. Biol. Med. 2 (1984), 261-272).

In diesen Nachweisverfahren werden radioaktive Substanzen verwendet. Dies bedeutet ein erhöhtes Sicherheitsrisiko und damit eine eingeschränkte Verwendbarkeit, insbesondere in der Klinik. Auch ist die in vivo-Markierung von Zellen finanziell und arbeitstechnisch aufwendig und somit für größere Testreihen nur bedingt geeignet. Desweiteren führt die Verwendung von Zellextrakten vielfach zu unspezifischer Antikörperbindung.

Der vorliegenden Erfindung liegt daher die Aufgabe zugrunde, ein Verfahren zum Nachweis von p53-spezifischen Antikörpern bereitzustellen, das nicht die angesprochenen Nachteile aufweist.

Erfindungsgemäß wird dies in einem Verfahren erreicht, bei dem man Trägermaterial-gebundenes p53 und/oder Trägermaterial-gebundene, Bindungsregionen für p53-spezifische Antikörper aufweisende Fragmente davon mit Körperflüssigkeiten inkubiert und die spezifischen an das p53 und/oder die Fragmente gebundenen Antikörper (a)

- mit markierten, gegen die Antikörper (a) gerichteten Antikörpern (b),
 oder
- mit unmarkierten Antikörpern (b) und letztere mit markierten, gegen die Antikörper (b) gerichteten Antikörpern (c) reagieren läßt, wobei die Markierung jeweils nicht-radioaktiv ist.

Der Ausdruck "p53" umfaßt ein p53-Protein mit Wildtyp-Sequenz. Ein solches kann aus Zellen, wie HepG2, isoliert werden (vgl. Knowles, B. et al., Science 209 (1990), 497-499). P53 kann auch eine von der Wildtyp-Sequenz abweichende Sequenz haben. Eine solche kann Additonen, Deletionen und/oder Substitutionen von ein oder mehreren Aminosäuren aufweisen. Ferner kann p53 Teil eines Fusionsproteins sein. Ein solches wie auch jedes andere p53 kann aus Zellen isoliert werden, die es nach Genmanipulation exprimieren. Solche Zellen umfassen prokaryotische und eukaryotische Zellen. Beispiele ersterer sind E. Colistämme, wie BL21 (vgl. Studier, F.W. et al., Methods in Enzymology 185 (1990), 60-89), während als letztere insbesondere Säugetier-, Hefe- und Insektenzellen zu

nennen sind. Unter Genmanipulation sind übliche aus dem Stand der Technik bekannte Verfahren zu verstehen, mit denen Nukleinsäuren bestimmter Sequenzen hergestellt, in Zellen eingeführt und exprimiert werden. Der Fachmann kennt hierfür geeignete Materialien, wie Vektoren, und Bedingungen (vgl. z.B. Maniatis, T. et al., Cold Spring Harbor Laboratory, 1982).

Vorliegend wird eine p53-cDNA aus HepG2-Zellen (vgl. vorstehend) in üblicher Weise revers transkribiert und in einem gängigen PCR-Verfahren amplifiziert. Die cDNA wird in ihrer Sequenz mit publizierten Daten (z.B. EMBL-Genbank) verglichen und in den bekannten Vektor pet 3d inseriert, wodurch der rekombinante Vektor pet 92/2 erhalten wird. Dieser wird zur Expression von p53 in den Bakterienstamm BL21 (vgl. vorstehend) transformiert. Eine p53-Induktion wird durch Zugabe von IPTG erreicht. Die Bakterien werden sedimentiert und nach Einfrieren und Auftauen einer Lysozym- und DNaseI-Behandlung unterzogen. Die Lysate werden mit Harnstofflösungen verschiedener Konzentrationen inkubiert und nach Zentrifugation wird freigesetztes p53 durch eine Polyacrylamid-Gelelektrophorese und anschließender Elektroelution in reiner Form bereitgestellt. Der Fachmann kennt vorstehende Verfahren und hierzu notwendige Materialien und Bedingungen.

Erfindungsgemäß werden p53-Fragmente bereitgestellt, die Bindungsregionen für p53-spezifische Antikörper enthalten. Diese Fragmente werden nachstehend mit p53-AKBR-Fragmente bezeichnet. Vorzugsweise umfassen die p53-AKBR-Fragmente die Aminosäuren 1-241, 40-349, 40-393, 66-241, 66-393, 237-349 und 237-393 sowie 9-33, 37-52 und 368-386 von p53 (vgl. Figur 1).

Zur Herstellung von p53-AKBR-Fragmenten können mehrere Verfahren verwendet werden. Als günstig hat sich ein Verfahren erwiesen, bei dem man über die Gesamtlänge von p53 verteilt Fragmente konstruiert, wobei jeweils mindestens zwei Fragmente einen überlappenden Bereich aufweisen, die Fragmente mit einem p53-spezifischen Antikörper reagieren läßt und den überlappenden, durch den Antikörper gebundenen Bereich identifiziert und als p53-AKBR-Fragment bereitstellt sowie dieses ggf. als Basis für eine ein- oder mehrfache Wiederholung obigen Zyklus verwendet.

Ausgangspunkt für dieses Verfahren ist eine aus HepG2-Zellen erhaltene p53-cDNA (vgl. vorstehend). Von dieser werden über die Gesamtlänge der cDNA verteilt DNA-Fragmente in einem gängigen PCR-Verfahren amplifiziert, wobei jeweils mindestens zwei Fragmente einen überlappenden Bereich aufweisen. Die amplifizierten DNA-Fragmente werden, wie vorstehend beschrieben, in pet 3d inseriert und nach Transformation und IPTG-Induktion im Bakterienstamm BL21 exprimiert. Die erhaltenen p53-Fragmente werden, wie vorstehend für p53 beschrieben, isoliert und einer Polyacrylamid-Gelelektrophorese unterzogen. Dieser folgt eine Westernblot-Analyse, worin markierte, allgemein erhältliche p53-spezifische Antikörper, z.B. Pab 240, zur Bindung an die p53-Fragmente eingesetzt werden. Durch Bindung eines dieser Antikörper an zwei einen überlappenden Bereich aufweisende p53-Fragmente wird die Bindungsregion des Antikörpers dem überlappenden Bereich zugewiesen. Dieser Bereich wird als mit p53-AKBR bezeichnetes Fragment bereitgestellt. Hierfür wird. z.B. ein gängiges PCR-Verfahren angewandt. Mit dem p53-AKBR-Fragment kann vorstehender Zyklus ein- oder mehrfach wiederholt werden, um die Bindungsregion des p53-spezifischen Antikörpers noch weiter einzugrenzen. Diese Bindungsregion kann bis auf wenige Aminosäuren eingegrenzt werden. Die hierzu u.U. notwendigen kurzen p53-Fragmente können synthetisch hergestellt werden. Dem Fachmann sind die vorstehenden Verfahren und die zu ihrer Durchführung notwendigen Materialien und Bedingungen bekannt.

Erfindungsgemäß werden auch die für p53-AKBR-Fragmente codierenden DNA-Sequenzen bereitgestellt. Vorzugsweise umfassen diese DNA-Sequenzen die für die Aminosäuren 1-241, 40-349, 40-393, 66-241, 66-393, 237-349 und 237-393 sowie 9-33, 37-52 und 368-386 von p53 codierenden Nukleotide (vgl. Figur 2).

Erfindungsgemäß werden p53 und/oder p53-AKBR-Fragmente an ein Trägermaterial gebunden. Selbstverständlich kann auch ein einzelnes p53-AKBR-Fragment oder dieses zusammen mit p53 gebunden werden. Als Trägermaterial kann jegliches zur Bindung von Proteinen geeignetes Material, insbesondere Mikrotiterplatten, Röhrchen, Mikrokugeln und Objektträger, verwendet werden. Bei sehr kleinen p53-AKBR-Fragmenten, insbesondere Peptiden, ist es ratsam die Bindung an das Trägermaterial über einen üblichen Carrier, z.B. BSA, erfolgen zu lassen. Eine solche Bindung wie auch eine ohne Carrier, kann nach üblichen Verfahren erzielt werden. Vorliegend werden Mikrotiterplatten als Trägermaterial verwendet. Hierzu werden p53 und/oder p53-AKBR-Fragmente in Carbonatpuffer aufgenommen, verschieden verdünnt und in die Löcher einer Mikrotiterplatte gegeben. Nach Inkubation über Nacht bei 4°C folgen mehrere Waschschritte in physiologischem Puffer. Die Bindung von p53 und/oder der p53-AKBR-Fragmente ist stabil.

Erfindungsgemäß werden gebundenes p53 und/oder gebundene p53-AKBR-Fragmente mit Körperflüssigkeiten inkubiert. Als solche sind sämtliche Flüssigkeiten gemeint, die aus einem tierischen Körper, insbesondere einem Säugetier und ganz besonders einem Menschen erhalten werden können. Die Flüssigkeiten umfassen vorzugsweise Serum, Lymphe, Speichel und Urin. Ferner gehören zu ihnen auch Flüssigkeiten, die aus

festen Geweben, wie Lunge, Gehirn und Knochenmark, sowie aus Tumoren, wie Colorektal-Karzinom und Hepatozell-Karzinom isoliert werden können. Die Inkubation erfolgt nach üblichen Verfahren. Vorliegend werden Seren von Patienten verschieden verdünnt und gebundenem p53 und/oder gebundenen p53-AKBR-Fragmenten in der Mikrotiterplatte zugegeben. Nach 1-stündiger Inkubation bei 37°C folgen mehrere Waschschritte in physiologischem Puffer. Die Bindung von spezifischen Anti-p53-Antikörpern ist stabil.

Erfindungsgemäß werden solche gebundenen Antikörper (nachstehend mit Antikörper (a) bezeichnet)

- mit markierten, gegen die Antikörper (a) gerichteten Antikörpern (b), oder
- mit unmarkierten Antikörpern (b) und letztere mit markierten, gegen die Antikörper (b) gerichteten Antikörpern (c) umgesetzt.

Die Markierung ist jeweils nicht-radioaktiv. Vielmehr werden andere übliche Marker verwendet. Geeignet sind insbesondere Fluoreszenzfarbstoffe, wie z.B. Fluoresceinisothiocyanat, und Enzyme, wie alkalische Phosphatase oder Peroxidase. Als Verstärkersystem kann ein Biotin/Streptavidinkomplex eingesetzt werden. Die Marker sind allgemein erhältlich. Die Konjugierung mit den Antikörpern (b) oder (c) erfolgt nach den Vorschriften des Herstellers. Auch sind bereits markierte Antikörper (b) und (c) allgemein erhältlich.

Die Wahl der geeigneten Antikörper (b), ob markiert oder unmarkiert, hängt davon ab, von welchem Tier bzw. welcher Tierart die verwendete Körperflüssigkeit stammt. Handelt es sich beispielsweise um eine Flüssigkeit aus einem Menschen, so werden als Antikörper (b) solche verwendet, die gegen humanes Immunglobulin gerichtet sind. In entsprechender

Weise werden, sofern zusätzlich noch Antikörper (c) eingesetzt werden, diese bezüglich des Tiers oder der Tierart ausgewählt, aus der die Antikörper (b) stammen. Die Wahl geeigneter Antikörper ist dem Fachmann bekannt und kann ohne weiteres durchgeführt werden.

Die Umsetzung von gebundenen Antikörpern (a) mit markierten Antikörpern (b) bzw. mit unmarkierten Antikörpern (b) und dann mit markierten Antikörpern (c) kann in üblicher Weise erfolgen. Vorliegend findet die Umsetzung mit den Antikörpern (b) in beiden Alternativen innerhalb von 1 h bei 37°C statt. Nach mehreren Waschvorgängen wird in der ersten Alternative eine dem Marker entsprechende Substratlösung zur Entwicklung der Nachweisreaktion zugegeben. Dies erfolgt gemäß der Anleitung des Herstellers. In der zweiten Alternative werden nach den Waschvorgängen die Antikörper (c) zugegeben. Deren Umsetzung und die Entwicklung der Nachweisreaktion erfolgen in entsprechender Weise.

Das erfindungsgemäße Verfahren weist eine hohe Sensitivität auf. Diese ist besonders hoch, wenn auch die Antikörper (C) eingesetzt werden. Darüberhinaus ist das vorliegende Verfahren rasch in jedem Labor durchführbar. Besondere Sicherheitsvorkehrungen sind hierfür nicht zu treffen. Das erfindungsgemäße Verfahren eignet sich daher besonders zur Durchführung größerer Reihenuntersuchungen.

Erfindungsgemäß wird auch ein Kit bereitgestellt, der zur Durchführung vorstehender Verfahren geeignet ist. Dieser Kit enthält

- Trägermaterial-gebundenes p53 und/oder Trägermaterial-gebundene p53-AKBR-Fragmente und markierte Antikörper (b) sowie übliche Waschpuffer und ein der Markierung entsprechendes Substrat oder

 Trägermaterial-gebundenen p53, und/oder Trägermaterial-gebundene p53-AKBR-Fragmente unmarkierte Antikörper (b) und markierte Antikörper (c) sowie übliche Waschpuffer und ein der Markierung entsprechendes Substrat.

Die Markierung ist jeweils nicht-radioaktiv. Für sie wie auch die anderen Komponenten des Kits gelten die vorstehend für das erfindungsgemäße Verfahren gemachten Ausführungen.

Kurze Erläuterung der Seiten 17-25:

Die Seiten 17-19 zeigen die Aminosäuresequenzen von bevorzugten p53-AKBR-Fragmenten,

Die Seiten 20-25 zeigen die DNA-Sequenzen der in den Seiten 17-19 aufgeführten p53-AKBR-Fragmenten.

Die vorliegende Erfindung wird durch die Beispiele erläutert.

Beispiel 1: Expression von p53 und His-p53-Fusionsprotein

A) Expression von p53

Aus der Zellinie HepG2 (vgl. vorstehend) wurde eine p53 cDNA mit einem "hexamer random primer" revers transkribiert und mittels der Oligoprimer "Fo" und "R₁₁" in einem gängigen PCR-Verfahren amplifiziert (Sequenz "Fo": GCA TGG ATC CGA ATT CTG CCT TCC GGG TCA CTG C; "R₁₁": GGT ACC CGG GGA TCC TGG GTG CTT CTG ACG). Die amplifizierte Sequenz wurde mit publizierten Daten (EMBL-Genbank) verglichen und über

Restriktionsenzymstellen am Startcodon von p53 (NcoI) und im Primer R₁₁ (BamHI) unter Erhalt des gesamten codierenden Bereichs in dem Vektor pet3d im Bakterienstamm HMS 174 kloniert. Zur Expression von p53 wurde der erhaltene Vektor pet 92/2 in den Bakterienstamm BL21 (vgl. vorstehend) transformiert. Nach Kultivierung der Bakterien bei 37°C bis zu einer optischen Dichte von 0,6 (600 nm) in 100 ug/ml Ampicillin und 30 ug/ml Chloramphenicol enthaltendem LB-Medium wurde eine 3-stündige Induktion von p53 bei 30°C mit 2mM IPTG durchgeführt.

(B) Expression von His-p53-Fusionsprotein

Aus der Zellinie HepG2 (vgl. vorstehend) wurde eine p53 cDNA revers transkribiert und mittels der Oligoprimer "Fp53-B" und "His-Rp53" durch PCR amplifiziert. (Sequenz "Fp53": CGC GGA TCC ATG GAG GAG CCG CAG TCA G; "His-Rp53": CGC GGA TCC TCA ATG GTG ATG GTG GTC TGA GTC AGG CCC TTC TG). Die amplifizierte Sequenz wurde über BamHl-Schnittstellen in beiden PCR-primern in dem bekannten, mit BamHl geöffneten Expressionsvektor pQE-8 kloniert. Die Expression dieses an beiden Enden mit je 6 Histidinen verknüpften p53-Proteins erfolgte im Bakterienstamm E.coli SG13009 (vgl. Gottesmann, S. et al., J. Bacteriol. 148, (1981) 265-273). Nach Kultivierung der Bakterien bei 37°C bis zu einer optischen Dichte von 0,6 in LB-Medium mit 100 /ug/ml Ampicillin und 25 /ug/ml Kanamycin wurde eine 6-stündige Induktion von His-p53-Fusionsprotein bei 37°C mit 1 mM IPTG durchgeführt.

Beispiel 2: <u>Isolierung und Reinigung von p53 und</u> His-p53-Fusionsprotein

(A) Isolierung und Reinigung von p53

400 ml Bakterienkultur von Beispiel 1, (A) wurden nach der p53-Induktion durch 10-minütige Zentrifugation bei 500 g sedimentiert, in 50 mM Tris-HCl, pH 8,0, 100 mM NaCl gewaschen und erneut zentrifugiert. Nach Einfrieren und Auftauen wurde das Sediment in 1,6 ml eines Lyse-Puffers resuspendiert (50 mM Tris-HCl, pH 8,0, 10 % Saccharose). Nacheinander wurden hierzu Lysozym (Endkonz. 2mg/ml) und 0,5 M EDTA (Endkonz. 50 mM) zugegeben. Nach 20-minütiger Inkubation auf Eis wurden MgCl₂ (Endkonz. 80 mM) und DNAse I (250 ug) zugegeben, gefolgt von einer 10-minütigen Inkubation bei Raumtemperatur (Endvolumen 6,5 ml). Hierzu wurden 10 ul 0,1M PMSF gegeben und das Gemisch wurde 15 Minuten bei 10000 q, 4°C zentrifugiert. Dieser Zentrifugationsschritt wurde dreimal wiederholt, und zwar jeweils nach Resuspendieren des Sediments und 10-minütiger Inkubation in 1M, 3M bzw. 7M Harnstoff mit PMSF (0,1 M, 10,ul). Der Überstand des letzten Zentrifugationsschritts wurde wie folgt weiter aufgereinigt: Nach Gelelektrophorese in einem 10 % Polyacrylamidgel, Ausschneiden der gewünschten Proteinbande und Elektroelution über Nacht bei 4°C in 25 mM Tris-HCl, 0,2M Glycin, 0,5 % SDS, pH 8,8 in einer allgemein erhältlichen Biotrap-Elutionskammer wurde p53 in reiner Form erhalten.

(B) Isolierung und Reinigung von His-p53-Fusionsprotein

250 ml Bakterienkultur von Beispiel 1, (B) wurden nach der Induktion des His-p53-Fusionsproteins sedimentiert und einmal in 40ml PBS gewaschen. Je lg Bakterienpellet wurde in 3 ml Lösung A für 1 min beschallt und anschließend bei RT 8-12h bei mittlerer Geschwindigkeit auf einem Magnetrührer gerührt. Die erhaltene Suspension wurde erneut bei RT für 30 min bei 15000 rpm sedimentiert. 2-6 ml des dabei erhaltenen Überstands wurden auf eine allgemein bekannte Nickel-Chelat-Chromatographiesäule (Ni-NTA-Resin) gegeben. Das Säulenmaterial war zuvor mit 3 Säulenvolumina Lösung A (vgl. nachstehend) gewaschen worden. Die Säule wurde nach Aufladen des Bakterienextrakts nacheinander mit Lösung A bis F gewaschen und zwar mit 2-3 Säulenvolumina der entsprechenden Lösung, solange bis kein Protein mehr eluiert werden konnte. Der Proteingehalt der aufgefangenen Fraktionen wurde durch Extinktionsmessung bei 280 nm photometrisch bestimmt, wobei 1 O.D. ca. 1 mg Protein/ml entsprach. Das His-p53-Fusionsprotein war in den Fraktionen nach Elution mit Lösung D oder E enthalten, wobei in der Regel nur ein sehr geringer Anteil bakterieller Proteine enthalten war. Um diesen Anteil zu entfernen, wurde ggfs. das eluierte Protein nochmals an die Ni-NTA-Resin Säule gebunden, indem der pH-Wert der vereinigten Fraktionen mit der Hauptmenge des zu reinigenden Proteins auf pH 8,0 eingestellt wurde und diese dann nochmals auf die Säule gegeben wurden. Die anschließende Elution erfolgte mit Lösung A bis F wie vorstehend beschrieben. Die Reinheit und Qualität des eluierten His-p53-Fusionsproteins wurde durch SDS-PAGE geprüft.

Zusammensetzung der verwendeten Lösungen:

Lösung A: 6M Guanidinium Hydrochlorid, 0,1M NaH₂PO₄,
10mM B-Mercaptoethanol, 0,01M TrisHCl, pH 8,0

Lösung B: 8M Harnstoff, 0,1M NaH₂PO₄, 0,01M TrisHCl, pH 8,0

Lösung C: 8M Harnstoff, 0,1M NaH₂PO₄, 0,01M TrisHCl, pH 6,3

Lösung D: 8M Harnstoff, 0,1M NaH₂PO₄, 0,01M TrisHCl, pH 5,9

Lösung E: 8M Harnstoff, 0,lM NaH₂PO₄, 0,0lM TrisHCl, pH 4.5

Lösung F: 6M Guanidinium Hydrochlorid, 0,2M Essigsäure

Vorstehendes Verfahren von (B) zeichnet sich durch eine extrem schnelle und effiziente Aufreinigung des exprimierten Proteins aus.

Beispiel 3: <u>Herstellung von p53-AKBR- und His-p53-AKBR-Fragmenten</u>

(A) Herstellung eines p53-AKBR-Fragments

Von der aus der Zellinie Hep G2 (vgl. vorstehend) erhaltenen cDNA wurden zwei sich überlappende DNA-Sequenzen mittels der Oligoprimer-Paare "Fp 53-B"/"Rp 53-55" und "Fp 53-30"/
"Rp 53-70" in einem gängigen PCR-Verfahren amplifiziert. Die eine DNA-Sequenz codierte für ein p53-Fragment der Aminosäuren 1-55, während die andere für ein p53-Fragment der Aminosäuren 30-70 codierte. Die Sequenzen der verwendeten Oligo-

primer waren wie folgt: "Fp 53-B"
CGCGGATCCATGGAGGAGCCGCAGTCAG, "Rp 53-55"
CGCGGATCCTCAAGTGAACCATTGTTCAATATCGTCCG, "Fp 53-30"
CGCGGATCCAACGTTCTGTCCCCCTTGCCG, "Rp 53-70"
CGCGGATCCTCAAGCAGCCTCTGGCATTCTGGG.

Die amplizierten Sequenzen wurden mit publizierten Daten (EMBL-Genbank) verglichen und über die Restriktionsenzymstelle BamHI in den Vektor pet 3 d (vgl. vorstehend) kloniert. Die Expression der Sequenzen erfolgte nach Transformation und IPTG-Induktion im Bakterienstamm BL21 (vgl. vorstehend). Die exprimierten Sequenzen (p53-Fragmente) wurden, wie in Beispiel 2 (A) für P53 beschrieben, isoliert und einer Polyacrylamid-Gelektrophorese unterzogen. Dieser folgte eine übliche Westernblot-Analyse, worin ein allgemein erhältlicher p53-spezifischer Antikörper zur Bindung an die p53-Fragmente verwendet wurde. Dieser Antikörper zeigte eine Bindung an beide sich überlappende p53-Fragmente. Der überlappende Bereich, d.h. die Aminosäuren 30-55, wurde als Bindungsregion des Antikörpers angesehen. Diese Bindungsregion wurde in vorstehender Weise weiter eingegegrenzt, indem zwei synthetische sich überlappende p53-Peptide verwendet wurden. Damit konnte die Bindungsregion des p53-spezifischen Antikörpers auf das p53-AKBR-Fragment der Aminosäuren 37-52 eingegrenzt werden.

(B) Herstellung eines His-p53-AKBR-Fragments

Von der aus der Zellinie Hep G2 (vgl. vorstehend) erhaltenen cDNA wurden zwei sich überlappende DNA-Sequenzen mittels der Oligoprimer-Paare "Fp 53-B"/"Rp 53-55-His" und "Fp 53-30"/ "Rp 53-70-His" in einem gängigen PCR-Verfahren amplifiziert.

Die eine DNA-Sequenz codierte für ein p53-Fragment der Aminosäuren 1-55, während die andere für ein p53-Fragment der Aminosäuren 30-70 (vgl. vorstehend (A)) codierte. Die Sequenzen der verwendeten Oligoprimer waren wie folgt: "Fp 53-B" (vgl. vorstehend (A)), "Rp 53-55-His" CGCGGATCCTCAATGGTGATGGTGATGGTGAGCCATTGTTCAATATCGTCCG, "Fp 53-30" (vgl. vorstehend (A)), "Rp 53-70-His" CGCGGATCCTCAATGGTGATGGTGATGGTGAGCAGCCTCTGGCATTCTGGG. Die amplizierten Sequenzen wurden mit publizierten Daten (EMBL-Genbank) verglichen und über die Restriktionsenzymstelle BamHI in den Vektor pQE-8 (vgl. vorstehend) kloniert. Die Expression der Sequenzen erfolgte nach Transformation und IPTG-Induktion im Bakterienstamm E.coli SG 13009 (vgl. vorstehend). Die exprimierten Sequenzen (His-p53-Fragmente) wurden, wie in Beispiel 2 (B) für His-p53-Fusionsprotein beschrieben, isoliert und einer Polyacrylamid-Gelektrophorese unterzogen. Dieser folgte eine übliche Westernblot-Analyse, worin ein allgemein erhältlicher p53-spezifischer Antikörper zur Bindung an die His-p53-Fragmente verwendet wurde. Dieser Antikörper zeigte eine Bindung an beide sich überlappende p53-Fragmente. Wie vorstehend in (A) wurde der überlappende Bereich, d.h. die Aminosäuren 30-55, als Bindungsregion des Antikörpers angesehen. Diese wurde wie vorstehend in (A) auf die Aminosäuren 37-52 eingegrenzt.

Beispiel 4: Nachweis von spezifischen p53-Antikörpern im Serum von Patienten durch p53

Zur Durchführung eines ELISA wurde p53 aus Beispiel 2, (A) in 0,1 M Carbonatpuffer (Natriumcarbonat/Natriumhydrogen-carbonat, pH 9,6) aufgenommen. Zur Beschichtung einer 96 Loch-Mikrotiterplatte wurden nebeneinander je 100/ul Carbonatpuffer mit 0,2 ng, 0,15 ng, 0,1 ng, 0,05 ng, 0,01 ng

und 0,005 ng p53 sowie einmal eine 1 % BSA-Lösung als Leerkontrolle einpipettiert. Nach Inkubation über Nacht bei 4°C wurden zehn kurze Waschschritte mit PBS durchgeführt. Ein zu testendes Serum eines Patienten mit einem Leberzell-Karzinom wurde in Verdünnungen von 1:100, 1:250, 1:500 und 1:1000 (Verdünnung in 500 mg BGG/l, 100 mg BSA/l, 0,05 % Tween-20) in jede der verschiedenen p53-Konzentrationen und der BSA-Kontrolle gegeben und 1 Stunde bei 37°C inkubiert ("Schachbrettitration"). Danach folgten fünf Waschschritte mit 0,05 % Tween-20 enthaltendem PBS. Ein allgemein erhältlicher Peroxidase-gekoppelter Ziege Anti-Human Antikörper wurde nach den Angaben des Herstellers verdünnt (100 mg/l BGG, 500 mg/l BSA, 0,05 % Tween-20). Es folgten drei Waschschritte mit PBS. Die Peroxidase-Nachweisreaktion wurde mit OPD-Entwicklungslösung durchgeführt. Dazu wurde eine 0,1 M Na₂HPO₄-Lösung mit 0,1 M KH₂PO₄ auf pH 6,0 eingestellt. In 20 ml dieses Puffers wurden 30 mg O-Phenylendiamin Dihydrochlorid (OPD) gelöst und kurz vor Verwendung $35 \mu l 35 \% H_2O_2$ zugegeben. Pro Loch wurden $150 \mu l$ Entwicklerlösung zugegeben. Nach 5-minütiger Inkubation wurde die Reaktion mit 75 ul 4M H₂SO₄ gestoppt und die Farbintensität photometrisch bei 492 nm bestimmt. Absorptionswerte des mehr als doppelten der BSA-Kontrolle wurden als positive Reaktion gewertet.

Die Tabelle zeigt die Daten eines entsprechend durchgeführten ELISA im Vergleich zur Bestimmung spezifischer
Antikörper mittels Immunoblot. Die nahezu vollständige
Übereinstimmung beider Verfahren weist den Anti-p53 ELISA
als geeignetes Verfahren zur Reihentestung klinischen
Materials aus. Ferner zeigt der ELISA eine größere Sensitivität als der Immunoblot, wodurch die Eignung des ELISA
als Erstuntersuchungsverfahren unterstrichen wird.

-16-

Tabelle: Nachweis von spezifischen p53-Antikörpern in Seren von Patienten mit hepatozellulärem Karzinom durch Immunoblot und ELISA mit p53

Serum-Code: 5 9 10 11 13 14 15 18 28 29 38

Immunoblot: - + - - - + + - + +

ELISA: +- + +- - +- + - + - + +

Legende: Immunoblot:

- +: sichtbare Bande auf der Höhe eines Proteins mit 53 kD Molekulargewicht bei einer Serumverdünnung von 1:15, Inkubation mit alkalischer Phosphatase-gekoppeltem human-spezifischen Ziegen-Antikörper (1:5000) und alkalischer Phosphatase-Nachweisreaktion.
- -: kein sichtbares Signal

ELISA:

- : Absorptionswert unterhalb des 2-fachen des BSA-Kontrollwerts
- +-: Absorptionswert um das 2-fache des BSA-Kontrollwerts
- + : Absorptionswert des wenigstens 2-fachen des BSA-Kontrollwerts in allen Verdünnungen

WO 94/08241 -17-

Aminosäuresequenzen von p53-AKBR-Fragmenten

Die Aminosäuren sind in dem üblichen, aus der Literatur bekannten "One-Letter-Code" angegeben:

A	Alanin	L	Leucin
R	Arginin	К.	Lysin
N	Asparagin	M	Methionin
D	Asparaginsäure	F	Phenylalanin
С	Cystein	P	Prolin
E	Glutaminsäure	S	Serin
Q	Glutamin	${f T}$	Threonin
G	Glycin	W	Tryptophan
H	Histidin	Y	Tyrosin
I	Isoleucin	V	Valin

Fragment 1: Aminosäuresequenzen 1-241

- 1 MEEPOSDPSV EPPLSQETFS DLWKLLPENN VLSPLPSQAM DDLMLSPDDI
- 51 EQWFTEDPGP DEAPRMPEAR PPVAPAPAP TPAAPAPAP WPLSSSVPSQ
- 101 KTYQGSYGFR LGFLH8GTAK SVTCTYSPAL NKMFCQLAKT CPVQLWVDST
- 151 PPPGTRVRAM AIYKQSQHMT EVVRRCPHHE RCSDSDGLAP PQHLIRVEGN
- 201 LRVEYLDDRN TFRHSVVVPY EPPEVGSDCT TIHYNYMCNS S

Fragment 2: Aminosäuresequenzen 40-349

- 1 MDDLMLSPDD IEQWFTEDPG PDEAPRMPEA APPVAPAPAA PTPAAPAPAP
- 51 SWPLSSSVPS QKTYQGSYGF RLGFLHSGTA KSVTCTYSPA LNKMFCQLAK
- 101 TCPVQLWVDS TPPPGTRVRA MAIYKQSQHM TEVVRRCPHH ERCSDSDGLA
- 151 PPQHLIRVEG NLRVEYLDDR NTFRHSVVVP YEPPEVGSDC TTIHYNYMCN
- 201 BSCMGGMNRR PILTIITLED SSGNLLGRNS FEVRVCACPG RDRRTEEENL
- 251 RKKGEPHHEL PPGSTKRALP NNTSSSPOPK KKPLDGEYFT LQIRGRERFE
- 301 MFRELNEALE

Fragment 3: Aminosäuresequenzen 40-393

- 1 MDDLMLSPDD IEOWFTEDPG PDEAPRMPEA APPVAPAPAA PTPAAPAPAP
- 51 SWPLEESVPS QKTYQGSYGF RLGFLHSGTA KSVTCTYSPA LNKMFCQLAK
- 101 TCPVQLWVDS TPPPGTRVRA MAIYKQSQHM TEVVRRCPHH ERCSDSDGLA
- 151 PPOHLIRVEG NLRVEYLDDR NTFRHSVVVP YEPPEVGSDC TTIHYNYMCN
- 201 SSCMGGMNRR PILTIITLED SSGNLLGRNS FEVRVCACPG RDRRTEEENL
- 251 RKKGEPHEEL PPGSTKRALP NNTSSSPQPK KKPLDGEYFT LQIRGRERFE
- 301 MFREINEALE LKDAQAGKEP GGSRAHSSHL KSKKGQSTSR HKKLMFKTEG
- 351 PDSD

Fragment 4: Aminosäuresequenzen 66-241

- 1 MPEAAPPVAP APAAPTPAAP APAPSWPLSS SVPSQKTYQG SYGFRLGFLH
- 51 SGTAKSVTCT YSPALNKMPC QLAKTCPVQL WVDSTPPPGT RVRAMAIYKQ
- 101 SQHMTEVVRR CPHHERCSDS DGLAPPQHLI RVEGNLRVEY LDDRNTFRHS
- 151 VVVPYEPPEV GSDCTTIHYN YMCNSS

Fragment 5: Aminosäuresequenzen 66-393

- 1 MPEAAPPVAP APAAPTPAAP APAPEWPLSS SVPSQRTYQG SYGFRLGFLH
- 51 SGTAKSVTCT YSPALNKMFC QLAKTCPVQL WVDSTPPPGT RVRAMAIYKQ
- 101 SQHMTEVVRR CPHHERCSDS DGLAPPQHLI RVEGNLRVEY LDDRNTFRHS
- 151 VVVPYEPPEV GSDCTTIHYN YMCNSSCMGG MNRRPILTII TLEDSSGNLL
- 201 GRNSFEVRVC ACPGRDRRTE EENLRKKGEP HHELPPGSTK RALPNNTSSS
- 251 PQPKKKPLDG EYFTLQIRGR ERFEMFRELN EALELKDAQA GKEPGGSRAH
- 301 SSHLKSKKGQ STSRHKKLMF KTEGPDSD

Fragment 6: Aminosäuresequenzen 237-349

- 1 MCNSSCMGGM NRRPILTIIT LEDSSGNLLG RNSFEVRVCA CPGRDRRTEE
- 51 ENLRKKGEPH HELPPGSTKR ALPNNTSSSP QPKKKPLDGE YFTLQIRGRE
- 101 RFEMFRELNE ALE

Fragment 7: Aminosäuresequenzen 237-393

- 1 MCNSSCMGGM NRRPILITIT LEDSSGNLLG RNSFEVRVCA CPGRDRRTEE
- 51 ENLRKKGEPH HELPPGSTKR ALPNNTSSEP QPKKKPLDGE YFTLQIRGRE
- 101 RFEMFRELNE ALELKDAQAG KEPGGSRAHS SHLKSKKGQS TSRHKKIMFK
- 151 TEGPDSD

Fragment 8: Aminosäuresequenzen 9-33

SVEPPLSQETFSDLWKLLPENNVLS

Fragment 9: Aminosäuresequenzen 37-52

SQAMDDLMLSPDDIEQ

Fragment 10: Aminosäuresequenzen 368-386

HLKSKKGQSTSRMKKLMFK

DNA-Sequenzen von P53-AKBR-Fragmenten

Fragment 1: DNA-Sequenzen 1-723 (=Aminosäuresequenzen 1-241)

1	ATGGAGGAGC	CGCAGTCAGA	TCCTAGCGTC	GAGCCCCCTC	TGAGTCAGGA	
51	AACATTTTCA	GACCTATGGA	AACTACTTCC	TGAAAACAAC	GTTCTGTCCC	
101	CCTTGCCGTC	CCAAGCAATG	GATGATTTGA	TGCTGTCCCC	GGACGATATT	
151	GAACAATGGT	TCACTGAAGA	CCCAGGTCCA	GATGAAGCTC	CCAGAATGCC	
201	AGAGGCTGCT	cccccctcc	CCCCTGCACC	AGCAGCTCCT	ACACCGGCGG	
251	CCCTGCACC	AGCCCCCTCC	TGGCCCCTGT	CATCTTCTGT	CCCTTCCCAG	
301	AAAACCTACC	AGGGCAGCTA	CGGTTTCCGT	CTGGGCTTCT	TGCATTCTGG	
351	GACAGCCAAG	TCTGTGACTT	GCACGTACTC	CCCTGCCCTC	AACAAGATGT	
401	TTTGCCAACT	GGCCAAGACC	TGCCCTGTGC	AGCTGTGGGT	TGATTCCACA	
451	ccccccccc	GCACCCGCGT	CCGCGCCATG	GCCATCTACA	AGCAGTCACA	
501	GCACATGACG	GAGGTTGTGA	GGCGCTGCCC	CCACCATGAG	CGCTGCTCAG	
551	ATAGCGATGG	TCTGGCCCCT	CCTCAGCATC	TTATCCGAGT	GGAAGGAAAT	
601	TTGCGTGTGG	AGTATTTGGA	TGACAGAAAC	ACTTTTCGAC	ATAGTGTGGT	
651	GGTGCCCTAT	GAGCCGCCTG	AGGTTGGCTC	TGACTGTACC	ACCATCCACT	
701	ACAACTACAT	GTGTAACAGT	TCC			

Fragment 2: <u>DNA-Sequenzen 1-930 (=Aminosäuresequenzen</u> 40-349)

1	ATGGATGATT	TGATGCTGTC	CCCGGACGAT	ATTGAACAAT	GGTTCACTGA
51	AGACCCAGGT	CCAGATGAAG	CTCCCAGAAT	GCCAGAGGCT	GCTCCCCCC
101	TGGCCCCTGC	ACCAGCAGCT	CCTACACCGG	CGGCCCCTGC	ACCAGCCCCC
151	TCCTGGCCCC	TGTCATCTTC	TGTCCCTTCC	CAGAAAACCT	ACCAGGGCAG
201	CTACGGTTTC	CGTCTGGGCT	TCTTGCATTC	TGGGACAGCC	AAGTCTGTGA
251	CTTGCACGTA	CTCCCTGCC	CTCAACAAGA	TGTTTTGCCA	ACTGGCCAAG
301	ACCTGCCCTG	TGCAGCTGTG	GGTTGATTCC	ACACCCCCGC	CCGGCACCCG
351	CGTCCGCGCC	ATGGCCATCT	ACAAGCAGTC	ACAGCACATG	ACGGAGGTTG
401	TGAGGCGCTG	CCCCCACCAT	GAGCGCTGCT	CAGATAGCGA	TGGTCTGGCC
451	CCTCCTCAGC	ATCTTATCCG	AGTGGAAGGA	AATTTGCGTG	TGGAGTATTT
501	GGATGACAGA	AACACTTTTC	GACATAGTGT	GGTGGTGCCC	TATGAGCCGC
551	CTGAGGTTGG	CTCTGACTGT	ACCACCATCC	ACTACAACTA	CATGTGTAAC
601	AGTTCCTGCA	TGGGCGGCAT	GAACCGGAGG	CCCATCCTCA	CCATCATCAC
651	ACTGGAAGAC	TCCAGTGGTA	ATCTACTGGG	ACGGAACAGC	TTTGAGGTGC
701	ATGTTTGTGC	CTGTCCTGGG	AGAGACCGGC	GCACAGAGGA	AGAGAATCTC
751	CGCAAGAAAG	GGGAGCCTCA	CCACGAGCTG	CCCCCAGGGA	GCACTAAGCG
801	AGCACTGCCC	AACAACACCA	GCTCCTCTCC	CCAGCCAAAG	AAGAAACCAC
851	TGGATGGAGA	ATATTTCACC	CTTCAGATCC	GTGGGCGTGA	GCGCTTCGAG
901	ATGTTCCGAG	AGCTGAATGA	GGCCTTGGAA		

Fragment 3: DNA-Sequenzen 1-1062 (=Aminosäuresequenzen 40-393)

1	ATGGATGATT	TGATGCTGTC	CCCGGACGAT	ATTGAACAAT	GGTTCACTGA
51	AGACCCAGGT	CCAGATGAAG	CTCCCAGAAT	GCCAGAGGCT	ecrececee
101	TGGCCCCTGC	ACCAGCAGCT	CCTACACCGG	CGGCCCCTGC	ACCAGCCCCC
151	TCCTGGCCCC	TGTCATCTTC	TGTCCCTTCC	CAGAAAACCT	ACCAGGGCAG
201	CTACGGTTTC	CGTCTGGGCT	TCTTGCATTC	TGGGACAGCC	AAGTCTGTGA
251	CTTGCACGTA	CTCCCTGCC	CTCAACAAGA	TGTTTTGCCA	ACTGGCCAAG
301	ACCTGCCCTG	TGCAGCTGTG	GGTTGATTCC	ACACCCCCCC	CCGGCACCCG
351	CGTCCGCGCC	ATGGCCATCT	ACAAGCAGTC	ACAGCACATG	ACGGAGGTTG
401	TGAGGCGCTG	CCCCCACCAT	GAGCGCTGCT	CAGATAGCGA	TGGTCTGGCC
451	CCTCCTCAGC	ATCTTATCCG	agtggaagga	AATTTGCGTG	TGGAGTATTT
501	GGATGACAGA	AACACTTTTC	CACATAGTGT	GGTGGTGCCC	TATGAGCCGC
551	CTGAGGTTGG	CTCTGACTGT	ACCACCATCC	ACTACAACTA	CATGTGTAAC
€01	AGTTCCTGCA	TGGGCGGCAT	GAACCGGAGG	CCCATCCTCA	CCATCATCAC
651	ACTGGAAGAC	TCCAGTGGTA	ATCTACTGGG	ACGGAACAGC	TTTGAGGTGC
701	ATGTTTGTGC	CTGTCCTGGG	AGAGACCGGC	GCACAGAGGA	AGAGAATCTC
751	CGCAAGAAAG	GGGAGCCTCA	CCACGAGCTG	CCCCCAGGGA	GCACTAAGCG
301	AGCACTGCCC	AACAACACCA	GCTCCTCTCC	CCAGCCAAAG	AAGAAACCAC
851	TGGATGGAGA	ATATTTCACC	CTTCAGATCC	GTGGGCGTGA	GCGCTTCGAG
901	ATGTTCCGAG	AGCTGAATGA	GGCCTTGGAA	CTCAAGGATG	CCCAGGCTGG
951	GAAGGAGCCA	GGGGGGAGCA	GGGCTCACTC	CAGCCACCTG	AAGTCCAAAA
1001	AGGGTCAGTC	TACCTCCCGC	CATAAAAAAC	TCATGTTCAA	GACAGAAGGG
1051	CCTGACTCAG	AC			

Fragment 4: <u>DNA-Sequenzen 1-528 (Aminosäuresequenzen</u> 66-241)

ATGCCAGAGG CTGCTCCCCC CGTGGCCCCT GCACCAGCAG CTCCTACACC

51 GGCGGCCCCT GCACCAGCCC CCTCCTGGCC CCTGTCATCT TCTGTCCCTT

101 CCCAGAAAAC CTACCAGGGC AGCTACGGTT TCCGTCTGGG CTTCTTGCAT

151 TCTGGGACAG CCAAGTCTGT GACTTGCACG TACTCCCCTG CCCTCAACAA

201 GATGTTTTGC CAACTGGCCA AGACCTGCCC TGTGCAGCTG TGGGTTGATT

251 CCACACCCCC GCCCGGCACC CGCGTCCGCG CCATGGCCAT CTACAAGCAG

301 TCACAGCACA TGACGGAGGT TGTGAGGCGC TGCCCCCACC ATGAGCGCTG

351 CTCAGATAGC GATGGTCTGG CCCCTCCTCA GCATCTTATC CGAGTGGAAG

401 GAAATTTGCG TGTGGAGTAT TTGGATGACA GAAACACTTT TCGACATAGT

451 GTGGTGGTGC CCTATGAGCC GCCTGAGGTT GGCTCTGACT GTACCACCAT

501 CCACTACAAC TACATGTGTA ACAGTTCC

Fragment 5: <u>DNA-Sequenzen 1-984 (=Aminosäuresequenzen</u> 66-393)

1	ATGCCAGAGG	CTGCTCCCCC	CGTGGCCCCT	GCACCAGCAG	CTCCTACACC
51	GGCGGCCCCT	GCACCAGCCC	CCTCCTGGCC	CCTGTCATCT	TCTGTCCCTT
101	CCCAGAAAAC	CTACCAGGGC	AGCTACGGTT	TCCGTCTGGG	CTTCTTGCAT
151	TCTGGGACAG	CCAAGTCTGT	GACTTGCACG	TACTCCCCTG	CCCTCAACAA
201	GATGTTTTGC	CAACTGGCCA	AGACCTGCCC	TGTGCAGCTG	TGGGTTGATT
251	CCACACCCCC	GCCCGGCACC	CGCGTCCGCG	CCATGGCCAT	CTACAAGCAG
301	TCACAGCACA	TGACGGAGGT	TGTGAGGCGC	TGCCCCCACC	atgagcgctg
351	CTCAGATAGC	GATGGTCTGG	CCCCTCCTCA	GCATCTTATC	CGAGTGGAAG
401	GAAATTTGCG	TGTGGAGTAT	TTGGATGACA	GARACACTTT	TCGACATAGT
451	CTCGTGGTGC	CCTATGAGCC	GCCTGAGGTT	GGCTCTGACT	GTACCACCAT
501	CCACTACAAC	TACATGTGTA	ACAGTTCCTG	CATGGGCGGC	ATGAACCGGA
551	GGCCCATCCT	CACCATCATC	ACACTGGAAG	ACTCCAGTGG	TAATCTACTG
501	GGACGGAACA	GCTTTGAGGT	GCATGTTTGT	GCCTGTCCTG	GGAGAGACCG
651	GCGCACAGAG	GAAGAGAATC	TCCGCAAGAA	AGGGGAGCCT	CACCACGAGC
701	TGCCCCCAGG	GAGCACTAAG	CGAGCACTGC	CCAACAACAC	CAGCTCCTCT
751	CCCCAGCCAA	AGAAGAAACC	ACTGGATGGA	GAATATTTCA	CCCTTCAGAT
801	CCGTGGGCGT	GAGCGCTTCG	AGATGTTCCG	AGAGCTGAAT	GAGGCCTTGG
851	AACTCAAGGA	TGCCCAGGCT	GGGAAGGAGC	CAGGGGGGAG	CAGGGCTCAC
901	TCCAGCCACC	TGAAGTCCAA	AAAGGGTCAG	TCTACCTCCC	GCCATAAAAA
951	ACTCATGTTC	AAGACAGAAG	GCCTGACTC	AGAC	

WO 94/08241 PCT/EP93/02666

			-25-			
Fra	igment 6:		nzen 1-339	(=Aminosä	uresequenzen	-
1	ATGTGTAAC	237-349) A GTTCCTGCAT	GGGCGGCATG	AACCGGAGGC	CCATCCTCAC	
51	CATCATCAC	CTGGAAGACT	CCAGTGGTAA	TCTACTGGGA	CGGAACAGCT	
101	TTGAGGTGC	A TETTTGTGCC	TGTCCTGGGA	GAGACCGGCG	CACAGAGGAA	
151	GAGAATCTC	GCAAGAAAGG	GGAGCCTCAC	CACGAGCTGC	CCCCAGGGAG	
201	CACTAAGCG	A GCACTGCCCA	ACAACACCAG	CTCCTCTCCC	CAGCCAAAGA	
251	AGAAACCAC:	r ggatggagaa	TATTTCACCC	TTCAGATCCG	TGGGCGTGAG	
301	CGCTTCGAG	A TGTTCCGAGA	GCTGAATGAG	GCCTTGGAA		
				4		
Fra	igment 7:	DNA-Seque 237-393)	nzen 1-471	(=Aminosa	uresequenzen	_
1	ATGTGTAAC	GTTCCTGCAT	GGGCGGCATG	AACCGGAGGC	CCATCCTCAC	
51	CATCATCAC	CTECRAGACT	CCACTGGTAA	TCTACTGGGA	CGGAACAGCT	
101	TTGAGGTGC	TGTTTGTGCC	TCTCCTGGGA	GAGACCGCCG	CACAGAGGAA	
151	GAGAATCTC	GCAAGAAAGG	GGAGCCTCAC	CACGAGCTGC	CCCCAGGGAG	
201	CACTAAGCG	A GCACTGCCCA	ACAACACCAG	CTCCTCTCCC	CAGCCAAAGA	
251	AGAAACCAC	GGATGGAGAA	TATTTCACCC	TTCAGATCCG	TGGGCGTGAG	
301	CCCTTCGAG	A TGTTCCGAGA	GCTGAATGAG	GCCTTGGAAC	TCAAGGATGC	
351	CCAGGCTGG	AAGGAGCCAG	GGGGGAGCAG	GGCTCACTCC	AGCCACCTGA	
401	AGTCCAAAA	A GGGTCAGTCT	ACCTCCCGCC	ATAAAAAACT	CATGTTCAAG	
451	ACAGAAGGG	CTGACTCAGA	С			
Fra	gment 8:	DNA-Seque	nzen 1-75	(=Aminosäu	resequenzen	9-33)
.1	TCCCAAGCAI	A TGGATGATTT	GATGCTGTCC	CCGGACGATA	TTGAACAA	
Fra	agment 9:	DNA-Seque	enzen 1-48	(=Aminosäu	resequenzen	37-52
1	AGCGTCGAG	CCCCTCTGAG	TCAGGAAACA	TTTTCAGACC	TATGGAAACT	
51	ACTTCCTGA	A AACAACGTTC	TGTCC			
Fra	agment 10:	DNA-Seque	enzen 1-57	(=Aminosät	resequenzen	
1	CACCTGAAG	T CCAAAAAGGG	TCAGTCTACC	TCCCGCCATA	AAAAACTCAT	

Patentansprüche

- Verfahren zum Nachweis von p53-spezifischen Antikörpern in Körperflüssigkeiten, dadurch gekennzeichnet, daß man Trägermaterial-gebundenes p53 und/oder Trägermaterialgebundene, Bindungsregionen für p53-spezifische Antikörper aufweisende Fragmente davon mit Körperflüssigkeiten inkubiert und die spezifischen, an das p53 und/oder die Fragmente gebundenen Antikörper (a)
 - mit markierten, gegen die Antikörper (a) gerichteten Antikörpern (b),
 oder
 - mit unmarkierten Antikörpern (b) und letztere mit markierten, gegen die Antikörper (b) gerichteten
 Antikörpern (c) reagieren läßt, wobei die Markierung jeweils nicht-radioaktiv ist.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Körperflüssigkeiten Serum, Lymphe, Speichel und Urin sowie aus festen Geweben und Tumoren erhaltene Flüssigkeiten umfassen.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß das p53 durch Expression einer cDNA-Sequenz erhalten ist.
- 4. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die p53-Fragmente die Aminosäuren 1-241, 40-349, 40-393, 66-241, 66-393, 237-349 und 237-393 sowie 9-33, 37-52 und 368-386 von p53 umfassen.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 4, dadurch gekennzeichnet, daß das Trägermaterial Mikrotiterplatten, Röhrchen, Mikrokugeln und Objektträger umfaßt.

- 6. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Antikörper (b) in der ersten Alternative und die Antikörper (c) in der zweiten Alternative mit einem Enzym markiert sind.
- 7. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Antikörper (b) in der ersten Alternative und die Antikörper (c) in der zweiten Alternative mit einem Fluoreszenzfarbstoff markiert sind.

8. Kit, enthaltend

- Trägermaterial-gebundenes p53 und/oder Trägermaterial-gebundene, Bindungsregionen für p53-spezifische Antikörper aufweisende Fragmente davon und markierte Antikörper (b) nach Anspruch 1 sowie übliche Waschpuffer und ggfs. ein der Markierung entsprechendes Substrat oder
- Trägermaterial-gebundene p53 und/oder Trägermaterial-gebundene, Bindungsregionen für p53-spezifische Antikörper aufweisende Fragmente davon und unmarkierte Antikörper (b) und markierte Antikörper (c) nach Anspruch 1 sowie übliche Waschpuffer und ggf. ein der Markierung entsprechendes Substrat.
- 9. p53-Fragment mit Bindungsregion für p53-spezifischen Antikörper.
- 10. p53-Fragment nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß es die Aminosäuren 1-241, 40-349, 40-393, 66-241, 66-393, 237-349 oder 237-393 von p53 umfaßt.
- 11. p53-Fragment nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß es die Aminosäuren 9-33, 37-52 oder 368-386 von p53 umfaßt.

- 12. DNA-Sequenz eines p53-Fragments nach Anspruch 9.
- 13. DNA-Sequenz einen p53-Fragments nach Anspruch 10.
- 14. DNA-Sequenz eines p53-Fragments nach Anspruch 11.
- 15. Verfahren zur Herstellung eines p53-Fragments mit Bindungsregion für p53-spezifischen Antikörper, bei dem man über die Gesamtlänge von p53 verteilt Fragmente in üblicher Weise konstruiert, wobei jeweils mindestens 2 Fragmente einen überlappenden Bereich aufweisen, die Fragmente mit einem p53-spezifischen Antikörper reagieren läßt und den überlappenden, durch den Antikörper gebundenen Bereich identifiziert und als eingangs definiertes Fragment in üblicher Weise bereitstellt sowie dieses ggf. als Basis für eine einoder mehrfache Wiederholung des Zyklus verwendet.

		Į P	C1/EP 93/02666
A. CLASSI IPC 5	FICATION OF SUBJECT MATTER G01N33/574 C07K13/00 C12N15/	/12	
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classification	ssification and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED		
Minimum de IPC 5	ocumentation searched (classification system followed by classific GO1N CO7K C12N	cation symbols)	
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the extent th	at such documents are include	ed in the fields searched
Electronic d	iata base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, sea	urch terms used)
C. DOCUM	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		Relevant to claim No.
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of th	e relevant passages	Message to committee
Ρ,Χ	CLINICAL BIOCHEMISTRY vol. 25 , December 1992 , OTTAW	IA, CA	1,2,5-8
	pages 445 - 449 STAVROULA HASSAPOGLIDOU UND ELE DIAMANDIS 'Antibodies to the p5 Suppressor Gene Product Quantif	3 Tumor Tied in	
	Cancer Patient Serum With a Ti Immunofluorometric Technique	we-kesolved	'
P,A	see the whole document		1-15
P,A	CANCER RESEARCH vol. 53 , 1 August 1993 , BALTI US pages 3468 - 3471 SYLVIE LABREQUE ET AL. 'Analysi		1-15
	Anti-p53- Antibody Response in Patients'	Cancer	
	see the whole document		
		-/	
X Fur	ther documents are listed in the continuation of box C.		embers are listed in annex.
'A' docum consider filling 'L' docum which citation other 'P' docum	nent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance of dered to be of particular relevance of decement but published on or after the international date of the decement which may throw doubts on priority claim(s) or his cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified) ment referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ment published prior to the international filing date but	or priority date and cited to understand invention "X" document of particular cannot be considere involve an inventive document of particular cannot be considere document is combinents, such combinents, such combinent in the art.	ished after the international filing date not in conflict with the application but the principle or theory underlying the solution of the considered to establish the claimed invention do novel or cannot be considered to establish the claimed invention elds in involve an inventive step when the document is taken alone that relevance; the claimed invention eld to involve an inventive step when the need with one or more other such document of the same patent family
	than the priority date claimed		he international search report
}	e actual completion of the international search 20 January 1994		02. 94
	mailing address of the ISA	Authorized officer	
ivanic sim	European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Doepfer	, K-P

r	٠.	r ,	D	93,	/n	26	66
- 1	٠.	1/	E٢	93	/ U	20	OΟ

Category *	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	WO,A,92 13970 (ONCOGENE SCIENCE, INC.) 20 August 1992 see the whole document	1-15
A	JOURNAL OF IMMUNOLOGICAL METHODS. vol. 151, no. 1-2, 6 July 1992, NEW YORK US pages 237 - 244 B.VOJTESEK ET AL. 'An immunochemical analysis of the human nuclear phosphoprotein p53' see the whole document	1-15
A	MOLECULAR AND CELLULAR BIOLOGY vol. 6, no. 5, May 1986, WASHINGTON, D.C., US pages 1379 - 1385 PETER LAMB AND LIONEL CRAWFORD 'Characterization of the Human p53 Gene' cited in the application see the whole document	1-15
A	MOLECULAR BIOLOGY & MEDICINE vol. 2 , 1984 , LONDON, GB pages 261 - 272 L.V. CRAWFORD, D.C. PIM AND P. LAMB 'The Cellular Protein p 53 in Human Tumours' cited in the application see the whole document	1-15
	·	

....on on patent family members

PC1/EP 93/02666

PUT/EP 93/02666 A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 5 G01N33/574 C07K13/00 C12 C12N15/12 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK B. RECHERCHIERTE GEBIETE Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 5 G01N C07K C12N Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evil. verwendete Suchbegriffe) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Betr. Anspruch Nr. Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Kategorie* 1,2,5-8 CLINICAL BIOCHEMISTRY P.X Bd. 25 , Dezember 1992 , OTTAWA, CA Seiten 445 - 449 STAVROULA HASSAPOGLIDOU UND ELEFTHERIOS P. DIAMANDIS 'Antibodies to the p53 Tumor Suppressor Gene Product Quantified in Cancer Patient Serum With a Time-Resolved Immunofluorometric Technique 1-15 siehe das ganze Dokument P,A 1-15 P,A CANCER RESEARCH Bd. 53 , 1. August 1993 , BALTIMORE, MD, Seiten 3468 - 3471 SYLVIE LABREQUE ET AL. 'Analysis of the Anti-p53- Antibody Response in Cancer Patients' siehe das ganze Dokument -/--X Siehe Anhang Patentfamilie Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu T Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung micht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der * Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : A Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffendicht worden ist Theorie angegeben ist Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden *L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist O' Veröffentichung, die sich auf eine mündliche Offenharung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht 'P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Absendedatum des internationalen Recherchenberichts Datum des Abschlusses der internationalen Recherche **△0 3.** 02. 94 20. Januar 1994 Bevollmächtigter Bediensteter Name und Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.

Fax: (+31-70) 340-3016

1

Doepfer, K-P

PC1/EP 93/02666

		PC1/EP 93.	
	mg) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kom	menden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Kategoric*	Bezeichnung der Veroitenmichung, sowal die der alle in der in der veroitenmichung, sowal die der der der der der der der der der de		
A	WO,A,92 13970 (ONCOGENE SCIENCE, INC.) 20. August 1992 siehe das ganze Dokument		1-15
A	JOURNAL OF IMMUNOLOGICAL METHODS. Bd. 151, Nr. 1-2, 6. Juli 1992, NEW YORK US Seiten 237 - 244 B.VOJTESEK ET AL. 'An immunochemical analysis of the human nuclear phosphoprotein p53' siehe das ganze Dokument		1-15
A	MOLECULAR AND CELLULAR BIOLOGY Bd. 6, Nr. 5 , Mai 1986 , WASHINGTON, D.C., US Seiten 1379 - 1385 PETER LAMB AND LIONEL CRAWFORD 'Characterization of the Human p53 Gene' in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument		1-15
A	MOLECULAR BIOLOGY & MEDICINE Bd. 2 , 1984 , LONDON, GB Seiten 261 - 272 L.V. CRAWFORD, D.C. PIM AND P. LAMB 'The Cellular Protein p 53 in Human Tumours' in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument		1-15
İ			
	·		·
	*		
ļ			
1			

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO-A-9213970	20-08-92	AU-A- EP-A-	1370592 0576476	07-09-92 05-01-94

This Page is inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

U BLACK BORDERS
IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLORED OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REPERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.
As rescanning documents will not correct images problems checked, please do not report the problems to the IFW Image Problem Mailbox